

**Fecha:** 22 de Junio de 2022

**De:** Servicio de Farmacia

**A:** Colegio de Médicos, Colegio de Farmacéuticos, Centros de Distribución de Medicamentos, Servicios de Farmacia de Atención Primaria, Servicios de Farmacia de Atención Especializada, Dirección de Gestión Económica SESPA, Dirección de Servicios Sanitarios SESPA, Coordinación de Farmacia, Gerencias de Áreas Sanitarias, Hospitales, Inspectores Médicos.

**Asunto:** **Problema de suministro**

La Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios informa sobre problemas de suministro de:

FERRER INTERNACIONAL, S.A., titular de autorización de comercialización del medicamento **RETIRIDES 0,25 MG/G CREMA , 1 tubo de 30 g(Nº Registro 60140, C.N. 69585)**, ha informado a la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios de problemas de suministro con el citado medicamento.

LILLY, S.A., representante local del titular de autorización de comercialización del medicamento **TALTZ 80 mg SOLUCION INYECTABLE, 2 plumas precargadas de 1 ml(Nº Registro 1151085001, C.N. 711212)**, ha informado a la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios de problemas de suministro con el citado medicamento. También ha comunicado que está previsto restablecer con normalidad su suministro el 15 de julio de 2022.

Mientras persista esta situación, se informa que la AEMPS ha autorizado unidades por comercialización excepcional acondicionadas en un idioma distinto al castellano. La información al respecto está publicada en la web de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios [www.aemps.gob.es](http://www.aemps.gob.es), en la Sección de Problemas de Suministro.

SANOFI AVENTIS, S.A., representante local del titular de autorización de comercialización del medicamento **FABRAZYME 35 MG POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCION PARA PERFUSION, 1 vial(Nº Registro 01188001, C.N. 961631)**, ha informado a la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios de problemas de suministro con el citado medicamento.

BAYER HISPANIA, S.L., titular de autorización de comercialización del medicamento **CLARITYNE 10 mg COMPRIMIDOS, 7 comprimidos(Nº Registro 58518, C.N. 660540)**, ha

Servicio de Farmacia  
C/ Ciriaco Miguel Vigil nº 9. Segunda Planta. Sector Derecho. 33006 Oviedo  
Teléfono 985.10.65.72. Fax: 985 10.63.84  
Correo electrónico  
[servfarmacia@asturias.org](mailto:servfarmacia@asturias.org)

informado a la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios de problemas de suministro con el citado medicamento.

Lantheus Eu Limited, titular de autorización de comercialización del medicamento **NEUROLITE 900 MICROGRAMOS EQUIPO DE REACTIVOS PARA PREPARACION RADIOFARMACEUTICA**, 1 vial de 5 ml + 1 vial de disolvente(Nº Registro 60882, C.N. 682625), ha informado a la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios de problemas de suministro con el citado medicamento.

ACCORD HEALTHCARE, S.L.U, titular de autorización de comercialización del medicamento **ACICLOVIR ACCORD INYECTABLE EFG**, 50 viales(Nº Registro 62126, C.N. 600767), ha informado a la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios de problemas de suministro con el citado medicamento.

FRESENIUS KABI ESPAÑA, S.A.U., titular de autorización de comercialización del medicamento **OXALIPLATINO KABI 5 mg/ml CONCENTRADO PARA SOLUCION PARA PERFUSION EFG**, 1 vial de 40 ml (Nº Registro 71346, C.N. 679314), ha informado a la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios de problemas de suministro con el citado medicamento.

ACCORD HEALTHCARE, S.L.U, titular de autorización de comercialización del medicamento **GANCICLOVIR ACCORD 500 MG POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCION PARA PERFUSION EFG**, 5 viales (Nº Registro 84368, C.N. 726403), ha informado a la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios de problemas de suministro con el citado medicamento.

VEMEDIA PHARMA HISPANIA, S.A., representante local del titular de autorización de comercialización del medicamento **ROTERCYSTI COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA**, 30 comprimidos (Nº Registro 81744, C.N. 714871), ha informado a la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios de problemas de suministro con el citado medicamento.

AUROVITAS SPAIN, S.A.U., titular de autorización de comercialización del medicamento **ENTECAVIR AUROVITAS 1 MG COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA EFG**, 30 comprimidos (Nº Registro 82349, C.N. 718717), ha informado a la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios de problemas de suministro con el citado medicamento.

SANOFI AVENTIS, S.A., representante local del titular de autorización de comercialización del medicamento **MOZOBIL 20 mg/ml SOLUCION INYECTABLE**, 1 vial de 1,2 ml(Nº Registro 09537001, C.N. 663769), ha informado a la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios de problemas de suministro con el citado medicamento.



Fdo.: Covadonga Coya Fernández  
Técnica Farmacéutica

